# Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma® 50 mg/850 mg **Filmtabletten** Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma® 50 mg/1000 mg **Filmtabletten**

#### Sitagliptin und Metforminhydrochlorid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.
- Siehe Abschnitt 4.

- 1. Was ist Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

- 5. Wie ist Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen



### 1 A Pharma und wofür wird es angewendet? Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma enthält zwei unter-

schiedliche Wirkstoffe, nämlich Sitagliptin und Metforminhydrochlorid (auch Metformin genannt). Sitagliptin ist eine Substanz zur Blutzuckerregulie-

- rung und gehört zur Klasse der als DPP-4-Hemmer (Dipeptidyl-Peptidase-4-Inhibitoren) bezeichneten Arzneimittel. Metformin ist eine weitere Substanz zur Blutzucker-
- regulierung und gehört zur Klasse der als Biguanide bezeichneten Arzneimittel. Sie wirken gemeinsam, um bei erwachsenen Patienten mit einer bestimmten Form der Zuckerkrankheit, die

als Diabetes mellitus Typ 2 bezeichnet wird, den Blutzuckerspiegel zu regulieren. Dieses Arzneimittel hilft, den nach einer Mahlzeit gebildeten Insulinspiegel zu erhöhen und die von Ihrem Körper hergestellte Zuckermenge zu senken. Dieses Arzneimittel senkt Ihren Blutzucker. Bitte halten

Sie zusätzlich das mit Ihrem Arzt vereinbarte Ernährungs- und Bewegungsprogramm ein. Dieses Arzneimittel kann allein oder zusammen mit bestimmten anderen Arzneimitteln zur Behandlung eines Diabetes (Insulin oder Arzneimitteln mit Wirkstoffen wie Sulfonylharnstoffe oder Glitazone) angewendet werden.

# Was ist ein Typ-2-Diabetes?

Typ-2-Diabetes ist eine Erkrankung, bei der Ihr Körper nicht genug von dem Bauchspeicheldrüsenhormon "Insulin" herstellt und dieses nicht ausreichend wirkungsvoll in den Stoffwechsel eingreifen kann. Ihr Körper produziert eventuell auch zu viel Zucker. In

diesen Fällen steigt der Blutzuckerspiegel (Glukose im Blut) an. Dies kann zu schwerwiegenden gesundheitlichen Folgeschäden führen wie z. B. Erkrankungen des Herzens, der Nieren, Erblindung und Amputation.

### von Sitagliptin/Metformin -1 A Pharma beachten? Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma darf nicht einge-

Was sollten Sie vor der Einnahme

nommen werden, wenn Sie allergisch gegen Sitagliptin oder Metformin

- oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. wenn Sie eine schwere Einschränkung der Nieren-
- funktion haben. wenn Sie unkontrollierten Diabetes haben, zum Bei-
- spiel mit schwerer Hyperglykämie (sehr hohem Blutzucker), Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, schneller Gewichtsabnahme, Laktatazidose (siehe "Risiko einer Laktatazidose" weiter unten) oder Ketoazidose. Die Ketoazidose ist ein Zustand, bei dem sich als "Ketonkörper" bezeichnete Substanzen im Blut anhäufen, die zu einem diabetischen Präkoma führen können. Zu den Symptomen gehören Magenschmerzen, schnelle und tiefe Atmung, Schläfrigkeit oder die Entwicklung eines ungewöhnlichen fruchtigen Geruchs des Atems. wenn Sie an einer schweren Infektion erkrankt sind oder einen starken Flüssigkeitsverlust erlitten ha-
- ben, z. B. durch Erbrechen oder Durchfall. wenn Sie sich einer Röntgenuntersuchung mit Anwendung jodhaltiger Kontrastmittel unterziehen müssen. Sie müssen Sitagliptin/Metformin -
- 1 A Pharma vor der Röntgenuntersuchung und nach Rücksprache mit Ihrem Arzt zwei oder mehrere Tage danach - abhängig von Ihrer Nierenfunktion - abwenn Sie vor kurzem einen Herzanfall hatten oder schwere Kreislaufprobleme haben, wie Kreislaufversagen und Atembeschwerden.
- wenn Sie an einer Lebererkrankung leiden. wenn Sie übermäßige Alkoholmengen zu sich nehmen
- (sowohl täglich oder auch nur hin und wieder). wenn Sie stillen.
- Nehmen Sie Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma nicht ein, wenn einer der oben erwähnten Punkte auf Sie zutrifft und besprechen Sie mit Ihrem Arzt andere

Möglichkeiten zur Behandlung Ihres Diabetes. Bei Unsicherheit wenden Sie sich vor der Einnahme von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Fälle von Bauchspeicheldrüsenentzündung (Pankreatitis) wurden bei Patienten beobachtet, die die Fixdosis-

#### kombination Sitagliptin/Metformin einnahmen (siehe Abschnitt 4).

Falls bei Ihnen Blasen auf der Haut auftreten, kann dies ein Anzeichen einer Erkrankung, die als bullöses Pemphigoid bezeichnet wird, sein. Ihr Arzt kann Sie auffordern, Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma abzu-

setzen. Risiko einer Laktatazidose Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma kann vor allem dann, wenn Ihre Nieren nicht richtig funktionieren, eine sehr seltene, aber sehr schwerwiegende Nebenwir-

# kung verursachen, die als Laktatazidose bezeichnet

wird. Das Risiko, eine Laktatazidose zu entwickeln, wird auch durch schlecht eingestellten Diabetes, schwere Infektionen, längeres Fasten oder Alkoholkonsum, Dehydrierung (weitere Informationen siehe unten), Leberprobleme und Erkrankungen erhöht, bei denen ein Teil des Körpers nicht mit genügend Sauerstoff versorgt wird (zum Beispiel bei akuten schweren Herzerkrankungen). Falls einer der genannten Punkte auf Sie zutrifft, sprechen Sie mit Ihrem Arzt hinsichtlich weiterer Anweisun-

Unterbrechen Sie die Einnahme von Sitagliptin/ Metformin - 1 A Pharma für eine kurze Zeit, wenn Sie einen Zustand haben, der mit einer Dehydrierung (erheblicher Verlust an Körperflüssigkeit) verbunden sein kann, wie beispielsweise schweres Erbrechen, Durchfall, Fieber, Hitzebelastung oder

Sprechen Sie hinsichtlich weiterer Anweisungen mit Ihrem Arzt. Beenden Sie die Einnahme von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma und wenden Sie sich unverzüglich an einen Arzt oder an das nächstgelegene Krankenhaus, wenn Sie Symptome einer Laktatazidose bemerken, da dieser Zustand zum Koma

geringere Flüssigkeitsaufnahme als normalerweise.

führen kann.

- Symptome einer Laktatazidose sind: Erbrechen
- Bauchschmerzen Muskelkrämpfe
- allgemeines Unwohlsein mit starker Müdigkeit
- Schwierigkeiten beim Atmen
- · verringerte Körpertemperatur und Herzklopfen

- Was in dieser Packungsbeilage steht
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma beachten?
- 3. Wie ist Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma einzunehmen? 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

- Was ist Sitagliptin/Metformin -

muss in einem Krankenhaus behandelt werden. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, be-

Eine Laktatazidose ist ein medizinischer Notfall und

vor Sie Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma einnehmen, wenn Sie eine Erkrankung der Bauchspeicheldrüse,

- wie beispielsweise eine Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis), haben oder hatten. wenn Sie Gallensteine, Alkoholabhängigkeit oder sehr hohe Blutfettwerte (insbesondere Triglyzeride) haben oder hatten. Diese Bedingungen können Ihr
- Risiko für das Auftreten einer Entzündung der Bauchspeicheldrüse erhöhen (siehe Abschnitt 4). wenn Sie die als Diabetes mellitus Typ-1 (insulinab-
- hängiger Diabetes) bezeichnete Zuckerkrankheit wenn Sie eine Überempfindlichkeitsreaktion auf
- Sitagliptin, Metformin oder Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma haben oder hatten (siehe Abschnitt 4). wenn Sie gleichzeitig weitere Arzneimittel zur Be-

handlung der Zuckerkrankheit anwenden, Sulfonyl-

harnstoffe oder Insulin, da es infolgedessen zu einer

Unterzuckerung (Hypoglykämie) kommen könnte. Ihr Arzt kann dann eine niedrigere Dosierung des Sulfonylharnstoffes oder Insulins verordnen. Falls bei Ihnen eine größere Operation geplant ist, müssen Sie die Einnahme von Sitagliptin/Metformin

1 A Pharma während des Eingriffs und für einige Zeit danach unterbrechen. Ihr Arzt wird entscheiden, wann Sie Ihre Behandlung mit Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma beenden müssen und wann die Behandlung wieder begonnen werden kann.

Falls Sie sich unsicher sind, ob einer der oben erwähnten Punkte auf Sie zutrifft, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, bevor Sie Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma einnehmen

Während der Behandlung mit Sitagliptin/Metformin -1 A Pharma wird Ihr Arzt mindestens einmal jährlich oder - falls Sie älter sind und/oder sich Ihre Nierenfunktion verschlechtert - auch häufiger Ihre Nierenfunktion kontrollieren.

# Kinder und Jugendliche

Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren dürfen dieses Arzneimittel nicht einnehmen. Es ist bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 10 bis 17 Jahren nicht wirksam. Es ist nicht bekannt, ob dieses Arzneimittel sicher und wirksam ist, wenn es bei Kindern unter 10 Jahren angewendet wird.

#### Einnahme von Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Falls Ihnen ein jodhaltiges Kontrastmittel in Ihr Blut ge-

spritzt werden muss, zum Beispiel in Zusammenhang mit einer Röntgenaufnahme oder einer Computertomografie, müssen Sie die Einnahme von Sitagliptin/ Metformin - 1 A Pharma vor bzw. zum Zeitpunkt der Injektion unterbrechen. Ihr Arzt wird entscheiden, wann Sie Ihre Behandlung mit Sitagliptin/Metformin -1 A Pharma beenden müssen und wann die Behandlung wieder begonnen werden kann. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/ anzuwenden. Möglicherweise müssen Ihr Blutzucker und Ihre Nierenfunktion häufiger kontrolliert werden oder Ihr Arzt muss eventuell die Dosierung von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma anpassen. Es ist besonders wichtig, folgende Arzneimittel zu erwähnen: Arzneimittel (zum Einnehmen, zur Inhalation oder Injektion) zur Behandlung entzündlicher Erkrankungen wie z. B. Asthma oder Rheuma (Kortikosteroide)

andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich

- Arzneimittel, die die Harnbildung steigern (Diuretika) Arzneimittel zur Behandlung von Schmerzen und Entzündungen (NSARs und COX-2-Hemmer wie
- beispielsweise Ibuprofen und Celecoxib) bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von Blut-
- hochdruck (ACE-Hemmer und Angiotensin-II-Rezeptorantagonisten) bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von Bron-
- jodhaltige Kontrastmittel oder Arzneimittel, die Alkohol enthalten bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von Magen-

chialasthma (β-Sympathomimetika)

- problemen wie Cimetidin Ranolazin, ein Arzneimittel zur Behandlung von Herzenge (Angina pectoris)
- Dolutegravir, ein Arzneimittel zur Behandlung von HIV-Infektionen Vandetanib, ein Arzneimittel zur Behandlung einer
- bestimmten Art von Schilddrüsenkrebs (medulläres Schilddrüsenkarzinom) • Digoxin (zur Behandlung von Herzrhythmusstörun-

gen und anderen Herzerkrankungen). Der Digoxin-

spiegel in Ihrem Blut muss bei Einnahme zusammen mit Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma möglicherweise überprüft werden. Einnahme von Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma zusammen mit Alkohol

Meiden Sie während der Einnahme von Sitagliptin/

Metformin - 1 A Pharma übermäßigen Alkoholkonsum,

#### da dieser das Risiko einer Laktatazidose erhöhen kann (siehe Abschnitt "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Sie sollten dieses Arzneimittel während der Schwangerschaft oder wenn Sie stillen nicht einnehmen. Siehe

einflussen kann.

frei".

Abschnitt 2, "Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden". Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Dieses Arzneimittel hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf Ihre Verkehrstüchtigkeit oder Ihre Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen. Jedoch

sollte beachtet werden, dass unter Sitagliptin (einer der Wirkstoffe von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma), über Schwindel und Schläfrigkeit berichtet wurde, was Ihre Verkehrstüchtigkeit oder Ihre Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigen kann. Bei Einnahme dieses Arzneimittels in Kombination mit

#### sogenannten Sulfonylharnstoffen oder mit Insulin kann es zu einer Unterzuckerung (Hypoglykämie) kommen, die Ihre Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen sowie eine Tätigkeit ohne sicheren Stand be-

Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma enthält Natrium Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Filmtablette, d. h., es ist nahezu "natrium-





Fortsetzung auf der Rückseite >>



#### Wie ist Sitagliptin/Metformin -1 A Pharma einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

- Nehmen Sie eine Tablette:
  - zweimal täglich
  - zu den Mahlzeiten mit reichlich Wasser, um Magenbeschwerden zu vermeiden.
- Ihr Arzt wird Ihre Dosierung erhöhen, sofern Ihr Blutzucker nicht wie notwendig reguliert werden konnte.
- Falls Sie eine eingeschränkte Nierenfunktion haben, wird Ihr Arzt Ihnen möglicherweise eine niedrigere Dosis verordnen

Sie sollten während der Einnahme dieses Arzneimittels Ihre von Ihrem Arzt empfohlene Diät fortsetzen und darauf achten, dass Ihre Kohlenhydrataufnahme gleichmäßig über den Tag verteilt ist.

Es ist unwahrscheinlich, dass es unter diesem Arzneimittel allein zu einer Unterzuckerung (Hypoglykämie) kommt. Wenn dieses Arzneimittel mit einem Sulfonylharnstoff oder mit Insulin kombiniert wird, kann es jedoch zu einer Unterzuckerung (Hypoglykämie) kommen und Ihr Arzt wird möglicherweise die Dosis Ihres Sulfonylharnstoffs oder Insulins reduzieren.

#### Wenn Sie eine größere Menge von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie mehr als die verordnete Dosierung von diesem Arzneimittel eingenommen haben, wenden Sie sich sofort an einen Arzt. Suchen Sie ein Krankenhaus auf, wenn Sie Anzeichen von Laktatazidose verspüren wie Kältegefühl oder Unwohlsein, schwere Übelkeit oder Erbrechen, Magenschmerzen, unerklärlicher Gewichtsverlust, Muskelkrämpfe oder beschleunigte Atmung (siehe Abschnitt "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

#### Wenn Sie die Einnahme von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma vergessen haben

Wenn Sie eine Dosis vergessen haben, holen Sie diese nach, sobald Sie daran denken. Wenn Sie Ihr Versäumnis erst beim nächsten Einnahmezeitpunkt bemerken, lassen Sie die vergessene Dosis aus und setzen Sie dann die Einnahme wie verordnet fort. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis dieses Arzneimittels ein.

#### Wenn Sie die Einnahme von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma abbrechen

Nehmen Sie dieses Arzneimittel so lange ein, wie vom Arzt verordnet, so dass Sie auch weiterhin zur Regulierung Ihres Blutzuckers beitragen. Sie sollten die Einnahme dieses Arzneimittels nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt abbrechen. Wenn Sie die Einnahme von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma abbrechen, kann Ihr Blutzuckerspiegel wieder ansteigen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

### Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auf-

STOPPEN Sie die Einnahme von Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma und wenden Sie sich sofort an einen Arzt, wenn Sie eine der folgenden schwerwiegenden Nebenwirkungen bemerken:

starke und anhaltende Schmerzen im Bauchraum (Bereich des Oberbauches), die in den Rücken ausstrahlen können, sowie mit oder ohne Übelkeit und Erbrechen, da dies Anzeichen für eine entzündliche Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis) sein können.

Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma kann eine sehr sel-

tene (kann bis zu 1 von 10000 Behandelten betreffen), aber sehr schwerwiegende Nebenwirkung, die sogenannte Laktatazidose, hervorrufen (siehe Abschnitt "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen"). Falls diese bei Ihnen auftritt, müssen Sie die Einnahme von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma beenden und umgehend einen Arzt oder das nächstgelegene Krankenhaus aufsuchen, da eine Laktatazidose zum Koma führen kann. Wenn Sie eine schwerwiegende, allergische Reaktion

entwickeln (Häufigkeit nicht bekannt) mit Hautausschlag, Nesselsucht (nässender und juckender Hautausschlag), Blasen auf der Haut/Hautabschälungen und Schwellungen von Gesicht, Lippen, Zunge oder Rachen, die zu Atem- oder Schluckbeschwerden führen können, nehmen Sie dieses Arzneimittel nicht weiter ein und wenden Sie sich sofort an einen Arzt. Ihr Arzt kann Ihnen Arzneimittel gegen Ihre allergische Reaktion verschreiben und ein anderes Arzneimittel gegen Ihre Zuckerkrankheit (Typ-2-Diabetes) verordnen. Bei einigen Patienten kam es zu folgenden Nebenwirkun-

gen, nachdem sie zu Metformin zusätzlich Sitagliptin er-Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen): erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie), Übelkeit, Blä-

hungen, Erbrechen Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): Magenschmerzen, Durchfall, Verstopfung,

Schläfrigkeit Bei einigen Patienten kam es zu Beginn der Kombina-

tionsbehandlung mit Sitagliptin und Metformin zu Durchfall, Übelkeit, Blähungen, Verstopfung, Magenschmerzen oder Erbrechen (Häufigkeit ist "häufig"). Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme

dieses Arzneimittels mit einem Sulfonylharnstoff (wie z. B. Glimepirid) zu folgenden Nebenwirkungen: Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen): erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie)

Häufig: Verstopfung Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme dieses Arzneimittels mit Pioglitazon zu folgenden Neben-

wirkungen: Häufig: Schwellungen an Händen oder Beinen

Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme dieses Arzneimittels in Kombination mit der Anwendung von Insulin zu folgenden Nebenwirkungen: Sehr häufig: erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie)

Gelegentlich: trockener Mund, Kopfschmerzen Bei einigen Patienten kam es in klinischen Studien während der Einnahme von Sitagliptin (einer der Wirkstoffe von Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma) allein oder nach Markteinführung während der Einnahme von Sitagliptin/

Metformin - 1 A Pharma oder Sitagliptin allein oder zusammen mit anderen Arzneimitteln gegen die Zuckerkrankheit zu folgenden Nebenwirkungen: Häufig: erniedrigter Blutzucker (Hypoglykämie), Kopfschmerzen, Infektionen der oberen Atemwege,

verstopfte oder laufende Nase und Halsschmerzen, degenerative Gelenkerkrankung (Osteoarthrose), Schmerzen in den Armen oder Beinen Gelegentlich: Schwindel, Verstopfung, Juckreiz

Selten (kann bis zu 1 von 1000 Behandelten betreffen):

verminderte Anzahl der Blutplättchen

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Nierenfunktionsstörungen (in manchen Fällen wurde eine Blutwäsche [Dialyse] erforderlich), Erbrechen, Gelenkschmerzen, Muskelschmerzen, Rückenschmerzen, interstitielle Lungenkrankheit, bullöses Pemphigoid (eine Form der blasenbildenden Erkrankungen der Haut)

Bei einigen Patienten kam es während der Einnahme von Metformin allein zu folgenden Nebenwirkungen: Sehr häufig: Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Magenschmerzen und Appetitverlust.

Diese Anzeichen können zu Beginn der Einnahme von Metformin auftreten und sind üblicherweise vorüber-

Häufig: metallischer Geschmack

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10000 Behandelten betreffen): erniedrigte Vitamin-B12-Spiegel, Leberentzündung (Hepatitis), Nesselsucht, Hautrötung (Ausschlag) oder Juckreiz.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

D-53175 Bonn

Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt

## Wie ist Sitagliptin/Metformin 1 A Pharma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blisterpackung und dem Umkarton nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

### Inhalt der Packung und weitere Informationen

# Was Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma ent-

Die Wirkstoffe sind Sitagliptin und Metforminhydrochlorid.

Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma 50 mg/850 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält Sitagliptinhydrochlorid 1 H<sub>2</sub>O entsprechend 50 mg Sitagliptin und 850 mg Metforminhydrochlorid.

Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma 50 mg/1000 mg

Filmtabletten Jede Filmtablette enthält Sitagliptinhydrochlorid 1 H<sub>2</sub>O entsprechend 50 mg Sitagliptin und 1000 mg Metfor-

Die sonstigen Bestandteile sind:

minhydrochlorid.

Tablettenkern: Povidon K30, Natriumdodecylsulfat, mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium,

Natriumstearylfumarat (Ph.Eur.). Filmüberzug: Hypromellose, Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.), Triethylcitrat, Titandioxid (E171), Talkum, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172), Eisen(III)-oxid

#### Wie Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung

Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma 50 mg/850 mg

Hell-orange, ovale, bikonvexe Filmtablette (ca. 10x20 mm) mit der Prägung "SM 2" auf einer Seite.

Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma 50 mg/1000 mg Hell-rote, ovale, bikonvexe Filmtablette (ca. 10,5x21

mm) mit der Prägung "SM 3" auf einer Seite. Das Arzneimittel ist erhältlich in Blisterpackungen

(OPA/Aluminium/PVC//Aluminium-Blister oder transparente PVC/PE/PVDC//Aluminium-Blister) verpackt in einem Umkarton.

Packungen mit 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100, 112, 168, 180, 196 Filmtabletten. Bündelpackungen mit 168 (2 Packungen mit 84) und 196 (2 Packungen mit 98) Filmtabletten.

Packungen mit 14 x 1, 28 x 1, 50 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 112 x 1, 168 x 1, 180 x 1 (2 Packungen mit 90 x 1),

196 x 1, 196 x 1 (2 Packungen mit 98 x 1) Filmtabletten in perforierten Blisterpackungen zur Abgabe von Einzeldosen. Möglicherweise werden nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer 1 A Pharma GmbH

#### Industriestraße 18 83607 Holzkirchen

Telefon: (08024) 908-3030 Hersteller Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovskova ulica 57 1526 Ljubljana Slowenien

#### unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Deutschland: Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma 50 mg/850 mg Filmtabletten

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten

des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR)

Sitagliptin/Metformin - 1 A Pharma 50 mg/1000 mg Filmtabletten Niederlande: Sitagliptine/Metformine Sandoz

> Sitagliptine/Metformine Sandoz 50 mg/1000 mg, filmomhulde tabletten

50 mg/850 mg, filmomhulde tabletten

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-

1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

arbeitet im März 2022.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!